

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-147396

(43)Date of publication of application: 07.06.1996

(51)Int.CI.

G06F 19/00

GO6F 17/30

(21)Application number: 07-149042

(71)Applicant: A & T:KK

(22)Date of filing:

15.06.1995

(72)Inventor: HORIMOTO HIKARI

(30)Priority

Priority number: 06228404

Priority date: 22.09.1994

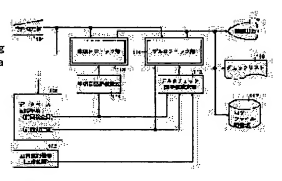
Priority country: JP

(54) CLINICAL EXAMINATION ANALYZER

(57)Abstract:

PURPOSE: To improve the hit ratio of an examination and to obtain an examination result with higher reliability by reflecting the tendency of the examination result data for every examination item on an evaluation judgment.

CONSTITUTION: This device is provided with a storage means 102 storing the measured value for every examination item of an examination sample with the discrimination information on an examinee and an examination day, propriety check reference setting means 111 and 112 setting the propriety check reference value of a measured value according to at least one of the days elapsed from the previous examination day and the measured value of the same examinee stored in the storage means 102, and evaluation means 113 and 114 evaluating the propriety of the measured value of this time based on the propriety check reference value set by the propriety check reference setting means.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

22.07.1996

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number] [Date of registration] 2828609

18.09.1998

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(51) Int.CL⁶

G06F 19/00

A61B 5/00

(12)特 許 公 報(B2)

PΙ

GO6F 15/42

5/00

A61B

(川)特許番号

第2828609号

(45) 発行日 平成10年(1998) 11月25日

盆別記号

(24)登錄日 平成10年(1998) 9月18日

D G

G01N 35/00 G06F 17/30		G01N 35/00 G06F 15/40	A 3702 380A 前球項の数J4(全 19 頁)
(21)出顯番号	特變平7-149042		91258484 式会社エイアンドティー
(22)出顧日	平成7年(1995)6月15日	₩.	京京都日野市日野320番地の11 基本 光
(65)公傳番号	特悞平8-147398	1	京都日野市日野320番地の11 株式会
(43)公隣日	平成8年(1996) 6月7日		ヒエイアンドティー内
毎空部求日 の1.855年か33年日	平成8年(1996)7月22日	(74)代建人 劣	P理士 酒拌 安明
(31)優先権主張番号 (32)優先日	平 6 (1994) 9 月22日	容査官 2	等数 型店
(33)優先權主張国	日本 (JP)	3 25	300 300 S
			•
			最終質に続く

(54) 【発明の名称】 臨床検査分析装置

1

(57)【特許請求の範囲】

【請求項1】 検体の各検査項目毎の測定値を被検者の 識別情報および検査日と共に記述する記述手段と

前記記憶手段に記憶されている同一被検者の前回の検査 日よりの経過日数に応じて、又は経過日数および測定値 に応じて測定値の適否チェック基準値を設定する適否チェック基準設定手段と、

前記適否チェック基準設定手段により設定される適否チェック基準値に基づき今回の測定値の適否を評価する評価手段と、

を有することを特徴とする臨床検査分析装置。

【請求項2】 前記チェック基準値は、許容される測定値の上限値と下限値であることを特徴とする請求項1に記載の臨床検査分析装置。

【請求項3】 前記チェック基準値は、今回値の前回値

2

に対する差または比について、許容し得る限界値であることを特徴とする請求項1 に記載の臨床検査分析装置。 【請求項4】 前記適否チェック基準設定手段は、測定値が病理上の正常値範囲以外である場合の限界値と、測定値が病理上の正常値範囲である場合の限界値とを個別に設定することを特徴とする請求項3 に記載の臨床検査分析装置。

【語水項5】 前記適否チェック基準設定手段は、同一 検査項目の同一経過日数のものにおける全測定値につい 10 て同一測定値毎あるいは所定測定値幅毎に、前回の測定 値と今回の測定値との度数分布データあるいは散布デー タを取得し、との度数分布データあるいは散布データよ り同一測定値毎あるいは所定測定値帽毎に前記限界値を 設定することを特徴とする語求項4に記載の臨床検査分 析装置。

【請求項6】 前記適否チェック基準設定手段は、前記 度数分布データより同一測定値毎あるいは所定測定値幅 毎に最大度数値あるいは度数終和値を算出し、その最大 度数値あるいは度数終和値に対して所定比率を満たす最 少の度数値の測定値差または比をもって前記限界値を設 定することを特徴とする語求項5に記載の臨床検査分析 **感習**。

【請求項7】 前記適否チェック基準設定手段は、前記 度数分布データより同一測定値毎あるいは所定測定値幅 毎に最大度数値あるいは度数総和値を算出し、その度数 10 分布における分布外縁からの分布度数の総和が前記最大 度数値あるいは度数総和値に対して所定比率を満たす最 少の度数値の測定値差または比をもって前記限界値を設 定することを特徴とする語求項5に記載の臨床検査分析 装置。

【請求項8】 前記適否チェック基準設定手段は、前記 度数分布データを同一測定値毎あるいは所定測定値幅毎 に正規分布化し、正規分布化された度数分布データの最 大度数値あるいは度数総和値に対して所定比率を満たす 最少の度数値の測定値差または比をもって前記限界値を 20 設定することを特徴とする請求項5に記載の臨床検査分 析装置。

【請求項9】 前記適否チェック基準設定手段は、前記 度数分布データを同一測定値毎あるいは所定測定値幅毎 に正規分布化し、その正規分布化における分布外縁から の分布度数の総和が正規分布化された度数分布データの 最大度数値あるいは度数総和値に対して所定比率を満た す最少の度数値の測定値差または比をもって前記限界値 を設定することを特徴とする請求項5に記載の臨床検査 分折装置。

【請求項1()】 前記基準設定手段は、検査項目毎に前 回の検査日よりの経過日数と測定値の少なくとも何れか 一方よりチェック基準値を導く推論ルールを格納した知 鷁ベースと、前記知識ベースに格納されている差論ルー ルに従って推論制御により前記チェック基準値を設定す る維論部とを有していることを特徴とする請求項1~4 の何れかに記載の臨床検査分析装置。

【請求項11】 前記記憶手段は各級検者の診療腰歴情 報を保有し、前記基準設定手段は前記記憶手段に格納さ れた診療履歴情報を考慮して前記チェック基準値を設定 40 することを特徴とする請求項1~10の何れかに記載の **庭床**検査分析装置。

【 請求項 12 】 前記基準設定手段は他の検査項目との 相関関係を考慮して前記チェック基準値を設定すること を特徴とする語求項1~11の何れかに記載の臨床検査 分折装置。

【鹍水項13】 前記評価手段より評価結果を示す情報 を与えられ、今回の測定値が前記チェック基準値を外れ た場合には警報を出力する出力手段を有することを特徴 とする請求項1~12の何れかに記載の臨床検査分析袋 50 総蛋白)について、前回検査を行った日から今回の検査

【請求項14】 前記評価手段は今回の測定値が前記チ ェック基準値を外れた場合には、その理由を示す情報を 出力することを特徴とする請求項1~13の何れかに記 戯の臨床検査分析装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、臨床検査分析装置に係 り、特に、検査ミスなどに起因して異常性が高い検査箱 果データ(測定値)と適正な検査結果データとを差別す るチェック機能を有する臨床検査分析装置に関する。 [0002]

【従来の技術】臨床検査分析装置として、各検体(各島 者の核検査試料)について血液検査などの生化学的検査 を行い、その生化学的検査の検査結果データをデータベ ースなどに蓄積し、検査結果を評価する際に、検査ミス などに起因して異常性が高い検査結果データと適正な検 査結果データとを差別するチェック機能を有するものが 知られている。

【0003】この庭床検査分析装置においては、ある一 つの検査項目について、以前に行った検査結果データ (前回値) がデータベース内に蓄積されている場合に は、今回の検査結果と前回値との差あるいは比を計算 し、この差あるいは比が予め設定されている許容範囲 (測定値変化の適否チェック基準値) を越えている場合 には、検査結果データの異常性が高いとして警報を発 し、臨床検査分析装置の利用者に注意を促す。

【0004】また、今回の検査結果データ自身について も、予め設定されている許容上限値および許容下限値 (測定値の過大・過小の適否チェック基準値)との比較 チェックを行い、上限値を越える場合あるいは下限値を 下回る場合には、検査結果データの異常性が高いとして 同様に警報を発し、当該臨床検査分析装置の利用者に注 意を促す。

【0005】従来の臨床検査分析装置では、上述のよう な適否チェック基準値は何れも一義的に固定設定されて いる。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、従来の 従来臨床検査分析装置にあっては、異常性が高い検査箱 果データの抜き出しを必ずしも的確に行うことができ ず、異点性が高い検査結果データを適正な検査結果デー タと判別したり、これとは反対に適正な検査結果データ を異常性が高い検査結果データと判別することがある。 【0007】この原因を究明すべく、本願発明者は、デ ータベースに蓄積されている検査結果データに基づい て、各種の統計的な考察を行ったところ、つぎのような ことが判明した。

【0008】図18は、同一の検査項目(例えばTP:

5

日までの経過日数(検査インターバル)に対する検査件 数の分布を示す分布特性図である。この分布特性図より 次のことが読み取れる。

【0009】(A) 経過日敷が1週間以内、4週間目、 8週間目の検査件数が非常に多い。

【0010】(B)1週間経過する毎に検査件数が比較的多い。

【①①11】図18からは検査の週期性が読み取れ、検査経過日数が1週間以内の場合には、検検者(患者)は集中的な治療を行っている期間であり、検査経過日数が 104週間目、8週間目は、その後の定期的な検診であろうことが推察できる。

【0012】図19は同一検査項目(TP)について、前回の測定値と今回の測定値との相関を示す分布特性図である。この検査項目における測定値の病理上(生理上)の正常範囲は6~8.3であり、図19(a)は検査経過日数が3.4日(データ件数:2342件)の場合、図19(b)は検査経過日数が7日(データ件数:1605件)の場合、図19(c)は検査経過日数が28日(データ件数:2021件)の場合、図19(d)は検査経過日数が56日(データ件数:956件)の場合を各々示している。

【0013】図18および図19から、次の享項が考察 される。

【①①14】(A) 検査経過日数が短い場合には、測定値の前回値と今回値との相関が弱く、偏差が大きいこと、ならびに集中的な治療下であることから、今回値と前回値との差のチェックを行うときには、そのチェックの許容範囲を広くする等、適否チェック基準値を緩くし、検査異常(検査プロセス上の異常)ではないのに、検査異常と判断される件数を抑制すべきである。

【りり15】(B) 経過日数が長い場合には、測定値の前回値と今回値との相関が強く、偏差が小さいこと、ならびに定期的な検診であることから、今回値と前回値との差のチェックを行うときには、そのチェックの許容範囲を狭くする等。適否チェック基準値を厳しくし、検査結果に検査プロセス上の異常が認められるのに、適正であると判断される件数を抑制すべきである。

【0016】またこのこと以外に、前回値が病理上の正常ゾーンより高い場合には治療により今回値が前回値よ 40 り低下する度合いが大きく、前回値が病理上の正常ゾーンより低い場合には治療により今回値が前回値より上昇する度合いが大きいと考えられるから、前回値が病理上の正常ゾーンより高い場合や低い場合には、測定値が病理上の正常ゾーンに入って場合よりも、今回値と前回値との差の適否チェック基準値を大きく設定すべきである。

【①①17】とのことに対して、従来の臨床検査分析装 あるいは度数総和値を算出し、その最大度数値あるいは 置では、前回値や前回の検査日からの経過日数等を考慮 度数総和値に対して所定比率を満たす最少の度数値の測 に入れずに適否チェック基準値を設定しているから、そ 50 定値差または比をもって前記限界値を設定することを特

のチェックのヒット率を向上させることができず。検査 結果の信頼性が低いという問題点がある。

【 0 0 1 8 】本発明は、上述のような問題点に鑑みてなされたものであり、彼検者の検査履歴や検査項目毎の測定値の傾向を適否チェックの評価判断に反映させ、検査のヒット率を向上させて信憑性の高い測定値をもって信頼性の高い検査結果を得ることができる臨床検査分析装置を提供することを目的とする。

[0019]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するために、本発明の語求項1に係る臨床検査分析装置は、検体の各検査項目毎の測定値を被検者の識別情報および検査日と共に記憶する記憶手段と、前記記憶手段に記憶されている同一被検者の前回の検査日よりの経過日数に応じて、又は経過日数および測定値に応じて測定値の適否チェック基準値を設定する適否チェック基準値を基づき今回の測定値の適否を評価する評価手段とを有している。

5 【0020】また本発明の請求項2に係る臨床検査分析 装置は、請求項1に記載の臨床検査分析装置において、 前記チェック基準値が、許容される測定値の上限値と下 限値であることを特徴としている。

【0021】また本発明の請求項3に係る臨床検査分析 装置は、請求項1に記載の臨床検査分析装置において、 前記チェック基準値が、今回値の前回値に対する差また は比について、許容し得る限界値であることを特徴とし ている。

【10022】また本発明の語求項4に係る臨床検査分析 装置は、請求項3に記載の臨床検査分析装置において、 前記適否チェック基準設定手段は、測定値が病理上の正 常値範囲以外である場合の限界値と、測定値が病理上の 正常値範囲である場合の限界値とを個別に設定すること を特徴としている。

[0023] また本発明の譲求項5に係る臨床検査分析 装置は、請求項4に記載の臨床検査分析装置において、 前記適否チェック基準設定手段は、同一検査項目の同一 経過日数のものにおける全測定値について同一測定値毎 あるいは所定測定値幅毎に、前回の測定値と今回の測定 値との度数分布データあるいは散布データを取得し、こ の度数分布データあるいは散布データより同一測定値毎 あるいは所定測定値幅毎に前記限界値を設定することを 特徴としている。

【0024】また本発明の請求項6に係る臨床検査分析 装置は、請求項5に記載の臨床検査分析装置において、 前記遵否チェック基準設定手段は、前記度数分布データ より同一測定値毎あるいは所定測定値幅毎に最大度数値 あるいは度数総和値を算出し、その最大度数値あるいは 度数総和値に対して所定比率を満たす最少の度数値の測 定値差率をは比をもって前記頻環値を設定するととを結 徴としている。

【0025】また本発明の語求項7に係る臨床検査分析 装置は、請求項5に記載の臨床検査分析装置において、 前記適否チェック基準設定手段は、前記度数分布データ より同一測定値毎あるいは所定測定値幅毎に最大度数値 あるいは度数総和値を算出し、その度数分布における分 布外線からの分布度数の総和が前記最大度数値あるいは 度数総和値に対して所定比率を満たす最少の度数値の測 定値差または比をもって前記限界値を設定するととを特 欲としている。

【① 0 2 8】また本発明の語求項8に係る臨床検査分析 装置は、請求項5に記載の臨床検査分析装置において、 前記酒否チェック基準設定手段は、前記度数分布データ を同一測定値毎あるいは所定測定値帽毎に正規分布化 し、正規分布化された度数分布データの最大度数値ある いは度数終和値に対して所定比率を満たす最少の度数値 の測定値差または比をもって前記限界値を設定すること を特徴としている。

【0027】また本発明の請求項9に係る臨床検査分析 装置は、請求項5に記載の臨床検査分析装置において、 前記適否チェック基準設定手段は、前記度数分布データ を同一側定値毎あるいは所定測定値幅毎に正規分布化 し、その正規分布化における分布外線からの分布度数の 終和が正規分布化された度数分布データの最大度数値あ るいは度数終和値に対して所定比率を満たす最少の度数 値の測定値差または比をもって前記限界値を設定することを特徴としている。

【0028】また本発明の語求項10に係る臨床検査分析装置は、請求項1~4の何れかに記載の臨床検査分析接置において、前記基準設定手段は、検査項目毎に前回 30の検査日よりの経過日数と測定値の少なくとも何れか一方よりチェック基準値を導く推論ルールを格納した知識ベースと、前記知識ベースに格納されている推論ルールに従って推論副尚により前記チェック基準値を設定する推論部とを有していることを特徴としている。

【0029】また本発明の語求項11に係る臨床検査分析装置は、請求項1~10の何れかに記載の臨床検査分析装置において、前記記憶手段は各族検者の診療履歴情報を保有し、前記基準設定手段は前記記憶手段に格納された診療履歴情報を考慮して前記チェック基準値を設定 40することを特徴としている。

【0030】また本発明の請求項12に係る臨床検査分析装置は、請求項1~11の何れかに記載の臨床検査分析装置において、前記基準設定手段は他の検査項目との相関関係を考慮して前記チェック基準値を設定することを特徴としている。

【0031】また本発明の語求項13に係る臨床検査分析装置は、請求項1~12の何れかに記載の臨床検査分析装置において、前記評価手段より評価結果を示す情報を与えられ、今回の測定値が前記チェック基準値を外れ 50

ッ (力手砲を変せるとより

た場合には警報を出力する出力手段を有することを特徴 としている。

【0032】また本発明の語求項14に係る臨床検査分析装置は、請求項1~13の何れかに記載の臨床検査分析装置において、前記評価手段は今回の測定館が前記チェック基準値を外れた場合には、その理由を示す情報を出力することを特徴としている。

[0033]

【作用】本発明の請求項1に係る臨床検査分析装置では、 後体の各検査項目の測定値が被検者の識別情報および測定日と共に記憶手段に記憶され、チェック基準設定 手段が前記記憶手段に記憶されている同一被検者の前回の検査日よりの経過日数に応じて測定値の適否チェック基準値を設定する。 または、同一被検者の前回の検査日よりの経過日数および測定値に応じて制定値の適否チェック基準値を設定する。評価手段は、 適否チェック基準 設定手段により設定された適否チェック基準値に基づき 今回の測定値の適否を評価する。これにより検査項目毎の検査結果データの傾向を評価判断に反映させることができる。

【0034】本発明の請求項2に係る臨床検査分析装置では、前記チェック基準値が、許容される測定値の上限値と下限値、即ち単項目チェックの限界値であり、この単項目チェックの限界値の設定に関して検査項目毎の検査結果データの傾向が反映する。

【0035】本発明の請求項3に係る臨床検査分析装置では、前記チェック基準値が、今回値の前回値に対する 差または比について、許容し得る限界値、即ちデルタチェックの限界値であり、このデルタチェックの限界値の 設定に関して検査項目毎の検査結果データの傾向が反映する。

【0037】本発明の請求項5に係る臨床検査分析装置では、同一検査項目の同一経過日数のものにおける全測定値について同一測定値毎あるいは所定測定値幅毎に、前回の測定値と今回の測定値との度数分布データあるいは散布データを取得することが行われ、この度数分布データあるいは散布データより同一測定値毎あるいは所定測定値幅毎にデルタチェックの限界値が設定される。これによりデルタチェックの限界値の設定に関して検査項目毎の検査結果データの傾向が統計学的に的確に反映する。

【① 038】本発明の請求項6に係る臨床検査分析装置では、上述の度数分布データより同一測定値最あるいは 所定測定値幅毎に最大度数値あるいは度数総和値を算出

することが行われ、その最大度数値あるいは度数能和値 に対して所定比率を満たす最少の度数値の測定値差また は比をもってデルタチェックの限界値が自動設定され る。これによりデルタチェックの限界値の設定に関して 検査項目毎の検査結果データの傾向が統計学的に的確に 反映し、また学習が行われる。

【10039】また本発明の請求項7に係る臨床検査分析 装置では、上述の度数分布データより同一測定値毎ある いは所定測定値幅毎に最大度数値あるいは度数総和値を 算出することが行われ、その度数分布における分布外縁 10 履歴を評価判断に反映させることができる。 からの分布度数の総和が前記最大度数値あるいは度数総 和値に対して所定比率を満たす最少の度数値の測定値差 または比をもってデルタチェックの限界値が目跡設定さ れる。これによりデルタチェックの限界値の設定に関し て検査項目毎の検査結果データの傾向が統計学的に的確 に反映し、また学習が行われる。

【0040】本発明の請求項8に係る臨床検査分析装置 では、上述の度数分布データを同一測定値毎あるいは所 定測定値幅毎に正規分布化し、正規分布化された度数分 布データの最大度数値あるいは度数総和値に対して所定 20 比率を満たす最少の度数値の測定値差または比をもって デルタチェックの限界値が設定される。これによりデル タチェックの限界値の設定に関して検査項目毎の検査結 果データの傾向が統計学的に的確に反映し、また学習が 行われる。

【0041】本発明の請求項9に係る臨床検査分析装置 では、上述の度数分布データを同一測定値毎あるいは所 定測定値幅毎に正規分布化し、その正規分布化における 分布外縁からの分布度数の総和が正規分布化された度数 分布データの最大度数値あるいは度数総和値に対して所 30 定比率を満たす最少の度数値の測定値差または比をもっ てデルタチェックの眼界値が設定される。これによりデ ルタチェックの限界値の設定に関して検査項目毎の検査 結果データの傾向が統計学的に的確に反映し、また学習 が行われる。

【0042】本発明の請求項10に係る臨床検査分析袋 置では、知識ベースが検査項目毎に前回の検査日よりの 経過日数と測定値の少なくとも何れか一方よりチェック 基準値を導く推論ルールを格納しており、この知識ペー スに格納されている推論ルールに従って推論部が前向き 40 推論等による推論制御によりチェック基準値を自動設定 する。これにより検査項目毎の検査結果データの傾向を 評価判断に反映させることができる。

【0043】また本発明の請求項11に係る臨床検査分 析装置では、記憶手段が各負査項目の測定値を接負者の 識別情報および測定日と共に記憶していることに加えて 各族検者の診療騒歴情報を保有しており、基準設定手段 は記憶手段に格納された診療履歴情報も考慮してチェッ ク基準値を設定する。これにより、検査項目毎の検査結

に反映させることができる。

【0044】本発明の請求順12に係る臨床検査分析装 置では、基準設定手段は他の検査項目との相関関係を考 虚してチェック基準値を設定する。これにより、他の検 査項目との相関関係を考慮した統計学的なチェックにつ いても、経過日数、測定値およびまたは彼検者の診療履 歴情報に基づいてチェック基準値が設定され、このチェ ック基準値に基づいて今回の測定値の評価が行われるか ら、 検査項目毎の検査結果データの傾向や被検者の診療

19

【0045】本発明の請求項13に係る臨床検査分析装 置では、今回の測定値がチェック基準値を外れた場合に は出力手段が警報を出力する。これにより、臨床検査分 析装置の利用者は、今回の測定値がチェック基準値を外 れたことを確実に知ることができる。

【0046】本発明の請求項14に係る臨床検査分析装 置では、今回の測定値がチェック基準値を外れた場合に は、その理由を示す情報を出力する。これにより、臨床 検査分析装置の利用者は、今回の測定値がチェック基準 値を外れた理由を的確に知ることができる。

[0047]

【実施例】以下に添付の図を参照して本発明を実施例に ついて詳細に説明する。

【0048】図1は本発明による臨床検査分析装置の一 実能例を示している。臨床検査分析装置は、データ入力 部101と、データベース記憶手段102と、正常値記 健部105と、適否チェック基準設定手段としての単項 **目限界値設定部111およびデルタチェック限界値設定** 部112と、評価手段としての単項目チェック部113 およびデルタチェック部114と、ディプレイ115 と、プリンタ116と、検査結果の腰壁を蓄積保持する ログファイル記憶部11?とを有している。

【0049】データ入力部101は、生化学検査装置に よる춵体の各춵査項目毎の測定値を、 オンラインあるい オフラインで、核検者の識別情報および検査日と共にす る入力する。

【0050】なお、ここでは、生化学検査装置として血 液検査装置を想定し、検査項目としては、TP(総登 白)、ALB(アルブミン)、Na(ナトリウム)、K (カリウム)、C! (塩素)、Ca (カルシウム)、B UN(尿素窒素)、クレアチニン、GLU(グルコー ス)、Amy (アミラーゼ)、GOT (グルタミン酸-オキサロ酢酸トランスアミナーゼ)、GPT(グルタミ ン酸-ピルビン酸トランスアミナーゼ)、T-BIL (総ビリルビン)、Alp(アルカリ性ホスファター ゼ)、CK(クレアチンキナーゼ)、LDH(乳酸デヒ ドロゲナーゼ)等が挙げられる。

【0051】データベース記憶季段102は、データ入 力部101に入力された絵体の各検査項目毎の測定値を **泉データの傾向に加えて被検者の診療騒歴をも評価判断 50 被検者の識別情報および検査日と共にデータベースファ**

イルに記憶する。

【①052】単項目限界値設定部111は、データベース記憶手段102に記憶されている同一被検者の前回の検査日より経過日数を計算し、その経過日数に応じて許容される測定値の上限値と下限値、即ち草項目限界値を各検査項目毎に設定するものであり、各検査項目毎に経過日数を検索キーとする単項目限界値設定テーブルを有している。

【0053】図2(a)はTP(総空白)の単項目限界値設定テーブル例を示している。この単項目限界値設定 10テーブルでは、TPの上限値は経過日数に向らず一定であるが、TPの下限値は経過日数が多いほどTPの病理上(生理上)の正常時の下限値、例えば6.0に近い値になっている。

【① 054】デルタチェック限界値設定部112は、データベース記憶手段102に記憶されている同一接検者の前回の検査日より経過日数を計算し、その経過日数と 測定値とに応じて許容される測定値の変化置(今回値の前回値に対する差または比)、即ちデルタチェック限界値を各検査項目毎に設定するものであり、各検査項目毎 20 に経過日数と前回値とを検索キーとするデルタチェック 限界値設定テーブルを有している。

【0055】図2(b)はTP(総蛋白)のデルタチェック限界値設定テーブル例を示している。このデルタチェック限界値設定テーブルでは、前回値が、病理上の正常範囲より高い場合、即ち高値である場合と、病理上の正常範囲内である場合と、病理上の正常範囲内である場合と、病理上の正常範囲より低い場合。即ち低値である場合の3ケースに分け、更に高値である場合には、前回の検査日よりの経過日数に応じて各ャデルタチェックの上昇限界と下降限界を設定している

【0056】ここで、高値である場合。下降限界が上昇限界より大きいのは、前回値が病理上の正常ゾーンより高い場合には治療により今回値が前回値より低下する度合いが大きいと云うTPの検査結果データの傾向を反映させたものであり、また経過日数が多い方が下降限界、上昇限界とも小さいのは、治療後で、今回値が前回値より低下する度合いが小さくなると云うTPの検査結果データの傾向を反映させたものである。また低値である場合、上降限界が下昇限界より大きいのは、前回値が病理40上の正常ゾーンより低い場合には治療により今回値が前回値より上昇する度合いが大きいと云うTPの検査結果データの傾向を反映させたものである。なお、この場合も経過日数に応じて下降限界、上昇限界が変えられてもよい。

【0058】単項目チェック部113は、単項目限界値 50 かを判別する。

12

設定部111が設定した単項目限界値(上限値、下限値)を与えられ、データ入力部101に入力された今回の測定値が上限値より大きいか否かの判別と、今回の測定値が下限値より小さいか否かの判別とを行い。今回の測定値が上限値より大きいか、あるいは今回の測定値が下限値より小さい場合には、今回の測定値がチェック基準値より外れたとして、警告を、その理由を示す情報、即ちエラーメッセージと共に、ディブレイ115とブリンタ116とに出力する。

(0059) デルタチェック部114は、デルタチェック限界値設定部112よりデルタチェック限界値(上昇限界値、下降限界値)を与えられ、データ入力部101に入力された今回の測定値とデータベース記憶手段102に格納されている前回測定値との差(今回値ー前回値)が上昇限界値あるいは下降限界値以内であるか否かを判別し、限界値以上であれば、今回の測定値がチェック差準値より外れたとして、警告を、その理由を示す情報、即ちエラーメッセージと共に、ディブレイ115とプリンタ116とに出力する。

20 【0080】なお、デルタチェック部114は、今回値 - 前回値の差値が正符号である場合には、上昇変化であ るから、その差値が上昇限界値以内であるか否の判別を 行い、これに対し今回値-前回値の差値が負符号である 場合には、減少変化であるから、その差値が下降限界値 以内であるか否の判別を行う。

【0061】次に、本実施例の臨床検査分析装置の動作 を、図3に示すフローチャートを参照して詳細に説明する

【0062】まずステップS401では、今回の測定値 の をデータ入力部101より取得する。次にステップS4 02では、今回の測定値に付加されている検体ID等の 情報に基づき、データベース記述手段102格納されて いるデータベースファイルより同一接検者の前回値を検 索する。

【0063】データベースファイルに同一被検者の前回 値がない場合には(ステップS403否定)、ステップ S404に進んで、従来と同様の単項目チェックを行 い、ステップS413で、チェック結果を画面表示、印 刷、ファイル出力する。

6 【0084】これに対し、データベースファイルに同一 被検者の前回値がある場合には(ステップS403肯定)、ステップS405に進んで、データベースファイ ルから前回の検査日および前回の測定値を取得する。 【0085】などステップS4066を進む。前回の検索

【0065】次にステップS406へ進み、前回の検査 日からの経過日数を算出する。

【0066】次にステップS407では、データベースファイルより取得した前回の測定値を、正常値記憶部105に書き込まれている正常範囲と照合し、前回の測定値が「高値」、「正常」、または「低値」の何れであるかを判別する。

【0067】ステップS408では、経過日数およびステップS407での前回の測定値の判別結果に基づいて 既設定のチェック基準値(単項目限界値、デルタチェック 関係値)を変更するか否かを判断する。

【0068】変更が必要である場合には、ステップS410で、上述の単項目限界値設定テーブルおよびデルタチェック限界値設定テーブルに基づいて、単項目限界値、デルタチェック限界値を変更する。これに対し、変更が不要である場合には、ステップS409で、既設定のチェック基準値を維持し、デフォルト値を設定する。【0069】次にステップS411では、単項目限界値(上限値、下限値)に基づいて、今回の測定値について単項目チェックを行う。

【0070】次にステップS412では、デルタチェック限界値(上昇限界値、下降限界値)に基づいて、今回の測定値についてデルタチェックを行う。

【0071】最後にステップS413では、それらのチェック結果をディスプレイ115に画面表示し、チェックリストをプリンタ116によって印刷し、これらの情報を履歴情報としてログファイル117に出力する。 【0072】図4(a)および(b)は、本裏館例におけるディスプレイ115上の画面表示例を示している。検査項目TPについてデルタチェック用のチェック基準値(デルタ限界値)を透脱している旨を記号「*」で表し、警報を発している。

【0073】また図4(D)では、検査項目の項目名と結果値を表示し、検査項目TPについて、結果値「5.8」の表示領域を赤色とする等の手段で識別表示することによって、デルタチェック用のチェック基準値(デルタ限界値)を追脱している旨を表し、警報を発している。なお、表示方法については、これら両者を併用してもよく、また他の方法で識別表示したり、理由メッセージ、理由コードを付加表示するようにしてもよい。

【0074】図5は、本実総例のプリンタ116によって印刷されるチェックリストの出力例を示している。同図は異常値リストであり、受付日、受付番号、検査項目の項目名、結果値、前回値、経過日数、デルタチェック用のチェック基準値(デルタ限界値)およびチェックに引っ掛かった事由を出力している。チェックに引っ掛かった事由としては、検査項目Kについては、単項目チェ 40ック用のチェック基準値(上限値)を逸脱している旨が示され、検査項目TPについては、デルタチェック用のチェック基準値(上昇限界)を逸脱している旨が示されている。

【0075】次に、具体的な数値を示して本実施例の臨 床検査分析装置によるチェックが有効であることを検査 項目TPについて説明する。

【0076】従来のデルタチェックにおいて、デルタチェック限界値が一義的に1.2と設定されていた場合を 仮定する。前回値が4.0で、今回値が5.3の場合 14

(デルタ上昇値=1.3)、従来では、デルタ上昇値が デルタチェック限界値を越えているため、何らかの警告 が発せられる。

【0077】とれに対し本実施例では、前回値4、0は正常範囲の下限値以下の低値であり、デルタチェック用のチェック基準値(デルタ上昇限界)が1、3と設定されるため、チェックはバスとなる。

【0078】また前回値が8.5で、今回値が6.6 (経過日数4日)の場合(デルタ下降値=1.9)、従 10 楽では、デルタ下降値がデルタチェック限界を越えてい るため、何らかの警告が発せられる。

【0079】とれに対し本実施例では、前回館8.5は 正常範囲の上限値以上の高値であり、デルタチェック用 のチェック基準値(デルタ下降限界)が2.4と設定変 更されるため、チェックはバスとなる。

【0080】以上2つの具体的数値例は、実際の患者における変化としては比較的ありふれた例である。従って、上記具体的な数値例に示すように無用の警告を抑制することができる。

20 【0081】次に、従来のデルタチェックにおいてデルタチェック限界値が1.5と設定されていた場合を仮定する。前回値が6.5で、今回値が8.0の場合(デルタ上昇値=1.5)、従来では、デルタ上昇値がデルタチェックのチェック基準値を満たしており、チェックはバスとなる。

【0082】これに対し本実施例では、前回値6.5は 正常範囲内であり、デルタチェック用のチェック基準値 (デルタ上昇限界)が1.2に設定されるため、デルタ チェック限界を越え、何らかの警告が発せられることと 30 なる。

【0083】この具体的数値例は、実際の患者における 変化としては、比較的まれな例であり、何らかの検査過 誤を疑うのが相応しい場合である。従ってこの場合、上 記具体的な数値例(本実施例)のように警告を発するべ きである。

[0084]以上説明したように、本実施例の臨床検査分析装置では、前回の測定日および今回の測定日から経過日数を算出し、この経過日数と前回値に基づいて単項目チェックおよびデルタチェックにおけるチェック基準値を設定し、このチェック基準値に基づいて今回値を評価するので、検査項目毎の検査結果データの傾向を評価判断に反映させることができ、結果として、検査のヒット率を向上させ、より信頼性の高い検査結果を得ることができる。

【0085】また、本実施例では、データベース記យ手段105のデータベースファイルには、前回検査日および前回測定値が保持されることとしたが、このデータベースファイルには各被検者の診療履歴情報も書き込まれてよく、診療履歴情報をも考慮してチェック基準値を設定するようにしてもよい。

【0086】このように付加情報をさらに加えることに より、検査項目毎の検査結果データの傾向に加えて被検 者の診療履歴をも評価判断に反映させることができ、検 査のヒット率をより一層向上させ、より信頼性の高い検 査結果を得ることができる。

【① 087】図6は本発明による臨床検査分析装置のデ ルタチェック限界値設定部112の他の実施例を示して いる。デルタチェック限界値設定部112は、同一検査 項目の同一経過日数のものにおける全測定値について同 一測定値毎あるいは所定測定値幅毎に、前回の測定値と 10 今回の測定値との度数分布データあるいは散布データを 作成する度数分布・散布データ作成部120と、度数分 布・散布データ作成部120により作成された度数分布 データを度数分布表 (図7 (a)、(b)、図8

(c)、(d)参照)として画面表示。あるいは散布デ ータを散布図 (図19 (a)~(d)参照) として画面 表示するための画面表示処理を行う画面表示処理部12 1と、キーボード、マウス等による入力手段122より 領域指定の信号を入力して測定値暴あるいは所定測定値 幅毎に限界値を設定する限界値設定部123とを有して 20

【0088】との実施例では、図7(a)、(b)、図 8 (c)、(d)に示されているよな度数分布表。ある いは図19(a)~(d) に示されているような散布図 がディスプレイ115に画面表示され、ユーザはその画 面表示を見ながら、キーボード、マウス等による入力手 段122より平面的に領域指定を行うことで、その領域 指定に応じて限界値設定部123がデルタチェック限界 値を自動設定する。

【0089】従って、この実施例では、度数分布データ 30 あるいは散布データに基づいて統計学的にデルタチェッ クの限界値の設定を適切に行うことができ、このデルタ チェックの限界値の設定に関して検査項目毎の検査結果 データの傾向が統計学的に的確に反映する。この結果と して、検査のヒット率を向上でき、より信頼性の高い検 査結果を得るととができる。

【0090】なお、図7、図8の(a)~(d) は各々 図19の(a)~(d)に対応している。

【0091】また所定の測定値幅毎にデルタチェック限 界値を設定する場合には、デルタチェック限界値の平滑 40 化が行われてよい。

【① 092】図9(a)~(c)は散布図よりデルタチ ェック限界値を設定する手順を、図9(d)~(f)は 度数分布図よりデルタチェック限界値を設定する手順を 各々解図的に示している。

【0093】この場合には、デルタチェックのバス領域 とエラー領域とが領域指定され、測定値がバス領域に入 っているか否かによりデルタチェックを行うこともでき る。

hと下降限界値図側の境界線 f l は関数指定ににより設 定することもできる。

16

【りり95】図10は本発明による臨床検査分析鉄置の デルタチェック限界値設定部112の他の実施例を示し ている。デルタチェック限界値設定部112は、同一検 査項目の同一経過日数のものにおける全測定値について 間一測定値長あるいは所定測定値幅毎に、前回の測定値 と今回の測定値との度数分布データを作成する度数分布 データ作成部130と、度数分布データより同一測定値 毎あるいは所定測定値幅毎に最大度數値あるいは度数総 和値を算出する最大度数・度数総和値算出部131と、 比率設定器 132より比率を与えられ、最大度数値ある いは度数総和値に対して設定比率を満たす最少の度数値 の測定値差をもって限界値を自動設定する限界値設定部 133とを有している。

【0096】との実施例では、度数分布データ作成部1 30により度数分布データが作成され、最大度数・度数 総和値算出部131が度数分布データより同一測定値等 あるいは所定測定値幅等に最大度数値あるいは度数終和 値を算出する。

【0097】最大度数・度数総和値算出部131が算出 した最大度数値あるいは度数給和値に対して比率設定器 132により設定された所定比率を満たす最少の度数値 の測定値差をもって限界値設定部133がデルタチェッ クの限界値を自動設定する。

【0098】図11は、この場合のデルタチェック限界 値の設定要領を解図的に示している。

【0099】とれによりデルタチェックの限界値の設定 に関して検査項目毎の検査結果データの傾向が統計学的 に的確に反映し、また学習が行われ、結果として、検査 のヒット率を向上でき、より信頼性の高い検査結果を得 ることができる。

【り100】度数分布データが図7(b)に示されてい るような度数分布表で表され、一例として、前回値が 6.0~6.5 (表示値6.0)の限界値を設定する場 台、との測定値幅域における最大度数値は163であ り、限界値設定を最大度數値の10%とすると、最大度 数値に対して所定比率10%(適合値16.3)を満た す最少の度数値の測定値は、下限側が19で示される度 数値のものとなり、上版側が26で示される度数値のも のとなり、今回値-前回値よりデルタチェックの下降限 界値と上限限界値はともに1に設定される。

【り101】また度数分布データが図?(b)に示され ているような度数分布表で表され、一例として前回値が 6.0~6.5 (表示値6.0) の限界値を設定する場 台、この測定値帽域における度数総和値は406であ り、限界値設定を度数総和値の5%(適合値20、3) とすると、度数総和値に対して所定比率5%を満たす最 少の度数値の測定値は、下限側が度数値89で示される 【0094】またパス領域の上昇限界値図側の境界線(50 度数値のものとなり、今回値 – 前回値よりデルタチェッ

クの下降限界値は().5に設定される。

【り102】このデルタチェック限界値の設定では、測 定データの個数が増えるほど、より的確にデルタチェッ ク限界値が設定される。

【0103】なお、この実施例でも、比率設定の目安と して、図6に示されている実施例と同様に、度数分布表 が画面表示されてもよい。

【0104】またこの場合も、所定の測定値幅域にデル タチェック限界値を設定する場合には、デルタチェック 版界値の平滑化が行われてよく、デルタチェックのバス 10 領域とエラー領域とが領域指定されることで、測定値が バス領域に入っているか否かによりデルタチェックを行 うとともできる。

【0105】図12は本発明による臨床検査分析装置の デルタチェック限界値設定部112の他の実施例を示し ている。デルタチェック限界値設定部112は、同一検 査項目の同一経過日数のものにおける全測定値について 同一測定値毎あるいは所定測定値幅毎に、前回の測定値 と今回の測定値との度数分布データを作成する度数分布 データ作成部140と、度数分布データより同一測定値 20 長あるいは所定測定値幅毎に最大度数値あるいは度数総 和値を算出する最大度数・度数終和値算出部141と、 度數分布における分布外縁からの分布度数の総和(はず れ値)を算出するはずれ値算出部142と、比率設定器 143より比率を与えられ、最大度数値あるいは度数総 和値に対して設定比率を満たす最少のはずれ値に適合す る度数値の測定値差をもって限界値を自動設定する限界 値設定部144とを有している。

【0106】この真施例では、度数分布データ作成部1 4.0により度数分布データが作成され、最大度数・度数 30 総和値算出部141が度数分布データより同一測定値毎 あるいは所定測定値幅毎に最大度数値あるいは度数終和 値を算出し、またはずれ値算出部142がその度数分布 における分布外縁からの分布度数の総和を算出する。は ずれ値算出部 1 4 2 による総和算出は、図 7 (b) に示 されている度数分布表で、前回値が5.5~6.5(代 表値6.0)について云えば、下阪側は、1,19,8 9の順に総称高算を行う。

【0107】とのはずれ値の絵和が最大度数値あるいは 度敷総和値に対して比率設定器132により設定された 40 所定比率を満たす最少の度数値の測定値差をもって限界 値設定部133がデルタチェックの限界値を自動設定す る。デルタチェックの限界値が自動設定される。

【0108】これにより、この実施例においても、デル タチェックの限界値の設定に関して検査項目毎の検査結 果データの傾向が統計学的に的確に反映し、また学習が 行われ、結果として、検査のヒット率を向上でき、より 信頼性の高い検査結果を得ることができる。

【0109】上述の実施例では、測定値より得られる度 数分布データをそのまま使用してデルタチェックの限界 50 は、図1に示されている実施例のものとほぼ間様である

値を設定したが、度数分布データを度数分布データ作成 部140にて正規分布化し、その正規分布化された度数 分布データの最大度数値あるいは度数総和値に対して所 定比率を満たす最少の度數値の測定値差をもってデルタ チェック限界値を設定することも、また正規分布化にお ける分布外縁からの分布度数の絵和が正規分布化された 度数分布データの最大度数値あるいは度数総和値に対し て所定比率を満たす最少の度数値の測定値差をもってデ ルタチェック展界値を設定することもできる。

【り110】とれらの場合も、デルタチェックの限界値 の設定に関して検査項目毎の検査結果データの傾向が統 計学的に的確に反映し、また学習が行われ、結果とし て、検査のヒット率を向上でき、より信頼性の高い検査 結果を得ることができる。

【0111】また前回値の階級別にデルタチェック限界 値を設定する以外に、今回値の階級別にデルタチェック 限界値を同等に設定することもできる。

【0112】また度数分布データ以外に、散布データか **らデルタチェック限界値を同等に設定することが可能で** あり、この場合には、度数値が散布密度と置き換えられ ればよく、このデルタチェック限界値設定においては、 度数分布データと散布データとは均等物であるとして取 り扱われてよい。また度數分布データと散布データとは 同一意味を保って相互に変換可能である。

【0113】図13は本発明の臨床検査分析装置の他の 実施例を示している。尚、図13に於いて、図1に対応 する部分は図1に付した符号と同一の符号により示され ている。この臨床検査分析装置は、検査項目毎に経過日 数と測定値の少なくとも何れか一方からチェック基準値 を導く推論ルールを文書ファイル形式で格納する知識べ ース用記憶部506と、検査項目毎にデータベース記憶 手段102内に記憶されている同一接検者の前回の測定 日および測定値に基づいて適用する能論ルールを選択 し、所定の推論制御によってチェック基準値を設定する 推論部514とを有している。推論部514は、前回の 測定日および今回の測定日から経過日数を算出し、この 経過日数と前回の測定値に基づいて適用する推論ルール を選択し、このワーキングメモリ513を使用して、例 えば前向き推論等の推論制御によってチェック基準値を 設定する。

【0114】知識ペース用記憶部506に格納されてい るifーthen形式で書かれたチェック基準値設定の ための推論ルールは、ルールコンパイラ511でコンパ イルされ、推論部514に与えられる。

【0115】この推論ルールの一例として、検査項目下 Pについての単項目管理基準設定ルールが図14(a) に、検査項目TPについてのデルタチェック設定ルール が図14(り)に各々示されている。

【0116】本実施例の臨床検査分析装置の動作手順

から、その説明は省略する。

【①117】この突旋例でも、チェック結果について は、図4に示されているような画面表示が行われ、チェ ック基準値を退脱している場合には、その項目について 何らかのキー入力、カーソル設定、あるいはその項目を マウスでクリックすることにより、図15に示されてい るような理由ウィンドウが表示される。

[0118]また図16は、本実施例のプリンタ116 によって印刷されるチェックリストの出力例を示してい る。このチェックリストには実施例1と同様の項目に加 10 えて、チェックに引っ掛かった李由に対応して参照ルー ルが記載される。

【0119】従来では、チェック結果である適否は、単 一の設定値と比較した結果によって判断され、特別にそ の結果に至った理由を提示することはなかった。これに 対して本真施例では、何故その結果に至ったかの理由を 提示することが可能である。特に、本実施例のように知 識ルールに基づく推論によってチェックの実行制御を行 う場合には、その根拠を採用した推論ルールを示すこと により、何故その結果に至ったかの理由を分かり易く提 20 示することができる。

【0120】以上説明したように、本実施例の臨床検査 分析鉄置では、前回の測定日および今回の測定日から経 過日数を算出し、この経過日数と測定値に基づいて適用 する推論ルールを選択し、例えば前向き推論等の維論制 御によってチェック基準値を設定するので、検査項目毎 の検査結果データの傾向を評価判断に反映させることが でき、結果として、検査のヒット率を向上させ、より信 頼性の高い検査結果を得ることができる。

【①121】また、本実施例では、データベース内に は、前回検査日および前回測定値が保持されることとし たが、これに限らず各被負者の診療履歴情報を保持する ようにし、また知識ペース用記憶部5()6に格納する推 論ルールも、検査項目毎に各被検者の診療履歴情報、経 過日敷および測定値からチェック基準値を導くものと し、維論部514により診療履歴情報をも考慮してチェ ック基準値を設定するようにしてもよい。このように付 加情報をさらに加えることにより、検査項目毎の検査結 果データの傾向に加えて被検者の診療履歴をも評価判断 に反映させることができ、検査のヒット率をより向上さ 40 せ、より信頼性の高い検査結果を得ることができる。

【0122】臨床検査分析装置においてチェックのため に用いられる手法には、上述の実施例で示したような単 項目チェックやデルタチェックの他に、多重統計学的手 法を用いた統計学チェックがある。ことにいう統計学チ エックとは、複数の検査項目間の相関関係を利用して行 **うチェックをいう。**

【①123】項目間に特定の相関があるならば、1項目 の創定値を知れば他項目の測定値を予測することができ は行う必要がないと云える。しかし、異常の検出という 立場からは、この冗長さを利用し、複数項目間の関係を 調べ、それが特定の関係から大きく外れるならば、異常

20

を疑うことになる。

【①124】実際には、特定項目間の差あるいは比を求 め、所定の範囲内にあるかどうかを調べることが一般に 行われている。また、彼敷項目(2~6程度)の前回値 との差を用いて、統計学、特に多変量解析を行うことに より、検体取り違えを検出することも知られている。

【0125】ととでは、上述の実施例において、チェッ ク基準値を、他の検査項目との相関関係を考慮して設定 または導出するようにする。これにより、他の検査項目 との相関関係を考慮した統計学的なチェックについて も、経過日数、測定値およびまたは接負者の診療履歴情 級に基づいてチェック基準値を設定し、このチェック基 準値に基づいて今回の測定値を評価することとなり、検 査項目毎の検査結果データの傾向や診療履歴を評価判断 に反映させてより的確な検査結果を得ることができる。

【0126】なお、何れの実施例においても、今回値と 前回値との差による以外に、この両者の比によりチェッ ク基準値の設定が行われてもよく、この場合には対数目 盛が使用されればよい。

【り127】図17は本発明に係る臨床検査分析装置を LANに組み込んだシステム構成図を示している。図1 7において、本実施例を実現するシステムは、ハードデ ィスク203を備えたサーバー機201と、第1端末2 02-1、第2端末202-2、第3端末202-3お よび第4 端末202-4とによるLAN(Local Area Network 〉を構築して実現されている。

【0128】測定値を被検者の識別情報および測定日と 30 共に記憶する記憶手段は、ハードディスク203 および サーバー機201によるデータベースシステムで実現さ れている。つまりサーバー機201は、LANおよびデ ータベースシステムを管理する。

【0129】第4端末202-4には、検体を所定の検 査項目について測定する測定手段としての生化学検査終 置204が接続されており、第4端末202-4は、こ の生化学検査装置204による検査を副御すると共に、 検査結果データを加工処理する。

【0130】第1端末202-1は、臨床検査分析装置 の検査結果を、当該第1端末202-1のみならず院内 の各診療室等に配置されたFAXによる院内FAX網2 0.6に対しても出力できるように、FAXアダプタ2.0 5を介して接続されている。

[0131]

【発明の効果】以上説明したように、本発明の語求項! に係る臨床検査分析装置によれば、検体の各検査項目の 測定値が被検者の識別情報および測定日と共に記憶手段 に記憶され、チェック基準設定手段が前記記憶手段に記 る。極端な場合。相関が非常に高いならば、一方の測定 50 慥されている同一彼検者の前回の検査日よりの経過日数 に応じて、又は同一被検者の前回の検査日よりの経過日 数および測定値に応じて測定値の適否チェック基準値を 設定する。評価手段は、適否チェック基準設定手段によ り設定された適否チェック基準値に基づき今回の測定値 の適否を評価する。

【り132】とれにより検査項目毎の検査結果データの 傾向を評価判断に反映させることができ、結果として、 検査のヒット率を向上でき、より信頼性の高い検査結果 を得ることができる。

【 0 1 3 3 】 例えば前回の検査日および今回の測定日から経過日数を算出し、この経過日数に基づいて単項目チェック等のチェック基準値を設定し、チェック基準値に基づいて今回の測定値を評価すれば、検査項目毎の検査結果データの傾向を評価判断に反映させることができ、結果として、検査のヒット率を向上させ、より信頼性の高い検査結果を得ることができる。

【0134】本発明の請求項2に係る臨床検査分析装置では、前記チェック基準値が、許容される測定値の上限値と下限値、即ち草項目チェックの限界値であり、この草項目チェックの限界値の設定に関して検査項目毎の検 20 査結果データの傾向が反映し、結果として、検査のヒット率を向上でき、より信頼性の高い検査結果を得ることができる。

【り135】本発明の請求項3に係る臨床検査分析装置では、前記チェック基準値が、今回値の前回値に対する 差または比について、許容し得る限界値、即ちデルタチェックの限界値であり、このデルタチェックの限界値であり、このデルタチェックの限界値の 設定に関して検査項目毎の検査結果データの傾向が反映 し、結果として、検査のヒット率を向上でき、より信頼 性の高い検査結果を得ることができる。

【0136】本発明の請求項4に係る臨床検査分析装置では、制定値が病理上の正常値範囲以外である場合のデルタチェックの限界値が、病理上の正常値範囲である場合の限界値より大きく設定されるから、デルタチェックの限界値の設定に関して検査項目毎の検査結果データの傾向が反映し、結果として、検査のヒット率を向上でき、より信頼性の高い検査結果を得ることができる。

【①137】本発明の請求項5に係る臨床検査分析装置では、同一検査項目の同一経過日数のものにおける全測定値について同一測定値毎あるいは所定測定値幅毎に、前回の測定値と今回の測定値との度数分布データあるいは散布データを取得することが行われ、この度数分布データあるいは散布データより同一測定値毎あるいは所定測定値幅毎にデルタチェックの限界値が設定されるから、デルタチェックの限界値の設定に関して検査項目毎の検査結果データの傾向が統計学的に的確に反映し、結果として、検査のヒット率を向上でき、より信頼性の高い検査結果を得ることができる。

【0138】本発明の請求項6に係る臨床検査分析装置 断に反映させることができ、結果として、検査のヒットでは、上述の度数分布データより同一測定値毎あるいは 50 率を向上でき、より信頼性の高い検査結果を得ることが

所定測定値幅毎に最大度数値あるいは度数総和値を算出 することが行われ、その最大度数値あるいは度数総箱値 に対して所定比率を満たす最少の度数値の測定値差また は比をもってデルタチェックの限界値が自動設定される から、デルタチェックの限界値の設定に関して検査項目 毎の検査結果データの傾向が統計学的に的確に反映し、 また学習が行われ、結果として、検査のヒット率を向上 でき、より信頼性の高い検査結果を得ることができる。 【0139】また本発明の語求項7に係る臨床検査分析 装置では、上述の度数分布データより同一測定値毎ある いは所定測定値幅毎に最大度数値あるいは度数総和値を 算出することが行われ、その度数分布における分布外縁 からの分布度数の給和が前記最大度数値あるいは度数給 和値に対して所定比率を満たす最少の度数値の測定値差 または比をもってデルタチェックの展界値が自動設定さ れるから、デルタチェックの限界値の設定に関して検査 項目毎の検査結果データの傾向が統計学的に的確に反映 し、また学習が行われ、結果として、検査のヒット率を 向上でき、より信頼性の高い検査結果を得ることができ る.

22

【①140】本発明の請求項8に係る臨床検査分析装置では、上述の度数分布データを同一測定値等あるいは所定測定値幅等に正規分布化し、正規分布化された度数分布データの最大度数値あるいは度数総和値に対して所定比率を満たす最少の度数値の測定値差または比をもってデルタチェックの限界値が設定されるから、デルタチェックの限界値の設定に関して検査項目毎の検査結果データの傾向が統計学的に的確に反映し、また学習が行われ、結果として、検査のヒット率を向上でき、より信頼性の高い検査結果を得ることができる。

【①141】本発明の請求項9に係る臨床検査分析装置では、上述の度数分布データを同一測定値暴あるいは所定測定値幅毎に正規分布化し、その正規分布化における分布外縁からの分布度数の総和が正規分布化された度数分布データの最大度数値あるいは度数総和値に対して所定比率を満たす最少の度数値の測定値差または比をもってデルタチェックの限界値が設定されるから、デルタチェックの限界値の設定に関して検査項目毎の検査結果データの傾向が統計学的に的暗に反映し、また学習が行われ、結果として、検査のヒット率を向上でき、より信頼性の高い検査結果を得ることができる。

【0142】本発明の請求項10に係る臨床検査分析装置では、知識ベースが検査項目毎に前回の検査日よりの経過日数と測定値の少なくとも何れか一方よりチェック基準値を導く維論ルールを絡納しており、この知識ベースに絡納されている推論ルールに従って推論部が前向き推論等による維論制御によりチェック基準値を自動設定するから、検査項目毎の検査結果データの傾向を評価判断に反映させることができ、結果として、検査のヒット率を向上でき、より信頼性の高い検査結果を得ることが

できる。

【①143】また本発明の語求項11に係る臨床検査分析鉄圖では、記憶手段が各検査項目の測定値を接検者の 識別情報および測定日と共に記憶していることに加えて 各被検者の診療履歴情報を保有しており、基準設定手段 は記憶手段に格納された診療履歴情報も考慮してチェック基準値を設定するから、検査項目毎の検査結果データ の傾向に加えて接検者の診療履歴をも評価判断に反映させることができ、検査のヒット率をより向上させ、より 信頼性の高い検査結果を得ることができる。

【①144】本発明の請求項12に係る臨床検査分析装置では、基準設定手段は他の検査項目との相関関係を考慮してチェック基準値を設定する。これにより、他の検査項目との相関関係を考慮した統計学的なチェックについても、経過日数、測定値およびまたは被検者の診療履歴情報に基づいてチェック基準値が設定され、このチェック基準値に基づいて今回の測定値の評価が行われるから、検査項目毎の検査結果データの傾向や診療履歴を評価判断に反映させて、より的確な検査結果を得ることができる。

【 0 1 4 5 】本発明の請求項 1 3 に係る臨床検査分析装置では、今回の測定値がチェック基準値を外れた場合には出力手段が警報を出力するから、臨床検査分析装置の利用者は、今回の測定値がチェック基準値を外れたことを確実に知ることができ、使い勝手のよい、ユーザフレンドリなインタフェースが実現される。

【①146】本発明の請求項14に係る臨床検査分析装置では、今回の測定値がチェック基準値を外れた場合には、その理由を示す情報を出力するから、臨床検査分析装置の利用者は、今回の測定値がチェック基準値を外れ 30 た理由を的確に知ることができ、使い勝手のよい、ユーザフレンドリなインタフェースが実現される。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明に係る臨床検査分析装置の一実施例を示す機能構成図である。

【図2】(a)は検査項目TPについての単項目限界値 設定テーブルを示す説明図。(b)は検査項目TPについてのデルタチェック限界値設定テーブルを示す説明図 である。

【図3】実施例の臨床検査分析装置の動作を説明するフ 40 ローチャートである。

【図4】(a) および(b) はディスプレイの画面表示例を示す説明図である。

【図5】 プリンタによるチェックリストの出力例を示す 設明図である。

【図6】 本発明による臨床検査分析装置のデルタチェック限界値設定部の他の実施例を示すプロック視図である。

【図?】(a)、(b)は検査項目TPについての度数分布表の例を示す説明図である。

24

【図8】(c)、(d)は検査項目TPについての度数分布表の例を示す説明図である。

【図9】(a)~(c)は散布図よりデルタチェック限 界値を設定する手順を、(d)~(f)は度数分布図よりデルタチェック限界値を設定する手順を各々解図的に 示す説明図である。

【図10】本発明による臨床検査分析装置のデルタチェック限界値設定部の他の実施例を示すプロック線図である。

3 【図11】本発明による臨床検査分析装置におけるデルタチェック限界値の設定要領を解図的に示す説明図である。

【図12】本発明による臨床検査分析装置のデルタチェック限界値設定部の他の実施例を示すプロック線図である。

【図13】本発明に係る臨床検査分析装置の他の実施例 を示す機能模成図である。

【図14】本発明に係る臨床検査分析装置にて使用されるチェック基準値設定用の推論ルール例を示す説明図で あり、(a)は検査項目TPについての単項目管理基準設定ルールを、(b)は検査項目TPについてのデルタチェック設定ルールを示している。

【図15】理由ウィンドウの画面表示例を示す説明図である。

【図16】プリンタによるチェックリストの出方例を示す説明図である。

【図17】本発明に係る臨床検査分析装置を含むLAN 構築例を示すシステム図である。

【図18】検査項目TPについての経過日数に対する件の数の分布特性図(散布図)である。

【図19】検査項目TPについての前回の測定値と今回の測定値との組関を示す分布特性図であり、(a) は経過日数が3、4日の場合。(b) は経過日数が7日の場合。(c) は経過日数が28日の場合。(d) は経過日数が56日の場合を示している。

【符号の説明】

101 データ入力部

102 データベース記憶手段

105 正寫值記憶部

16 111 单項目限界値設定部

112 デルタチェック限界値設定部

113 単項目チェック部

114 デルタチェック部

115 ディスプレイ

116 プリンタ

117 ログファイル記憶部

120 度数分布・散布データ作成部

121 画面表示処理部

122 入力手段

50 123 限界值設定部

特許2828609

26

130 度数分布・散布データ作成部

131 最大度数·度数総和値演算部

132 比率設定部

1

133 限界値設定部

140 度数分布・散布データ作成部

141 最大度數·度数総和値演算部

142 はずれ値算出部

143 比率設定部

144 限界值設定部

受付指导

吳付日

15946959 15940959

201 サーバー機

203 ハードディスク

204 生化学検査装置

205 FAXアダプタ

206 院内FAX網

511 ルールコンパイラ

512 知識ペース用記憶部

513 ワーキングメモリ

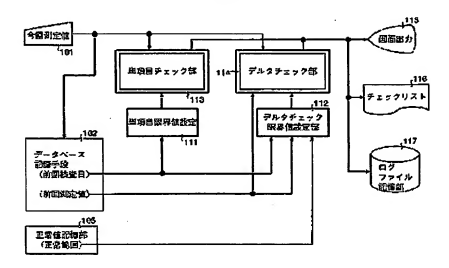
514 推論部

*19

(13)

[図1]

【図15】



型白ウィンドウージ ジマルール No.50 もし TPが回旋が低性 ならば TP上昇及野1.3

[図5]

項目 結果 前回他 信認日数 デルタ基準 学出 6 2.1 6.6 4 -2.4 +1.6 上級 TP 4.0 4.4 7 -9.8 +1.3 +7.9

[図2]

(a) TP 単項目限界能認成テーブル

0:3PR	4 K/T	1	28UL
上級者	0.1	1 0	1 0
下规范	3	3. 5	4. 5

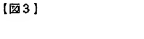
(P)

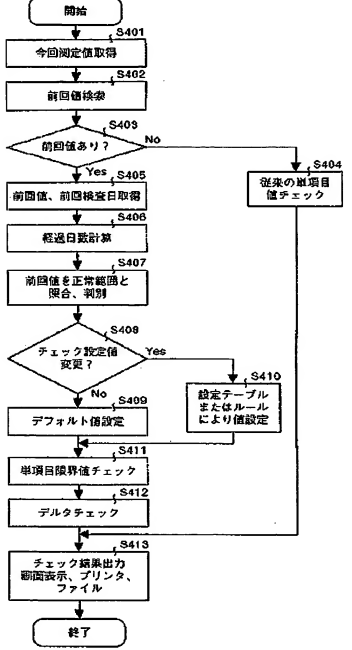
TP デルタチェックル界値をウテーブル

iid Edit	经溢回数	4級下) see
高值	上京教祭祀 並不必続了	1. 6 2. 4	0. 8 1. 6
正常	上海级路位下海级路位	l:	? £
低值	上海农界值下海农产位	1, 0.	8

[216]

주시 5	受付益号	液角	結果	ade	经设置的	ゲルタ基準	中白	お関ヤール
19940603	90103 30659	K TP	7.1 6.0	0.0	4	-2.4 H.6 -4.5 +1.5	上四 1/87	13 50





[図7]

(4)													
1P .	DOER	1 =	2. 4	a									
406													
SELF	•	•	•	•	•	•	•	•	•	٦		*	
6.5		•	-	•	\cdot	•	•	•	\$	•	-3	•	
			•	•	\Box	•	2	1	•	11	_	٠	
7,5		•	•	•	•	В	73	48	83	53	7	·	
	,	•	1	_		100	22	100	12	7	•	$\overline{\cdot}$	
6.5		•	•	•	29	Tt	210	69	13	•	ž		
6	ī	1	4	22	150	36	142	B	÷		•	\Box	
5.5	1	•	ΙŻ	2	138	100	. *	-	dot		$ \cdot $	$\overline{\cdot}$	
5	<u>.</u>	Ŗ	盂	₽	ä	R	3	٠	•	ŀ	•		
4.6	2	- 1	*	**	۳	^	\vdash	ŀ	•	Ŀ	_		
4	Б	್	Ľ	_	Ŀ	- 1			•	Ŀ	١	\mathbf{i}	
排散	18	3		4	$oldsymbol{\cdot}$	•	نـــا	•	•	•	<u> </u>	انسا	
riestà	434.00	4	4.5	\$	55		Q 6	1	t. B		QВ	NO.	東四端
电影测数	25	2	81	220	43	799	201	280	41	3.5	13:		
(c)						$\overline{}$						_	
	LEGI	1 -	78										
	₩ 6 ₩		-	-	-1	-			2			10	
TP 8			-				i i	•	2	- 2	•	10	
to E				_	_	\vdash		_			$\overline{}$	1	
70 (541) 85	•			·	\Box	·	$\overline{}$	*	Ŀ	12 12	9		
TP (•		•		1 3	· E	· •	2 (70 (84	13 82 12	12 12 17	• • •	7.1.1	
70 (541) 85 9	•			1	A	2 25 162		2 (70 (84 (67	13 82 14	17 0 1		7	
TO 1 541.1 25 9 1.2 1 6.6				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	- - - A &	· 2 3 3 4 5 5 6 5 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6		2 10 80 81	13 82 10 9	12 B 7	• •		
10 18 25 25 9 1.2 1 1 6.6 6.6 6.6 6.7				1 10 22	3 A B	2 35 163 163		2 E	13 82 14 5	17 B	• • •		
TO E 544.5 B 5 C 6 C 6 C 6 C 6 C 6 C 6 C 6 C 6 C 6 C		3		10 10 22	3 A & B B 55	2 SE W22 163 ES		2 E E E E E E E E E E E E E E E E E E E	13 22 14 9	12 12 7	•		
TO E 544.5 9 1.2 1 6.6 0 0 0.5 9 45			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	10 10 10 30	A & B B 50 13	2 ES 199		2 ES	13 82 14 14	12 B 1	•		
TO E 5412 B 5 9 LE 1 6.5 5 4 5 6		3 8 8		10 10 20 30		2 85 163 183 19 1	172 25 632 172 25	2 ES	13 82 10 9	17 B T	•		
TO E 544.5 9 1.2 1 6.6 0 0 0.5 9 45		8 8	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1	1 3 A 60 ES 55 55	2 ES 19 19 1	9 89 172 85 6 6 1	2	13 82 14 9 1	12 B 17 1 1	•		
TO E 5412 B 5 9 LE 1 6.5 5 4 5 6		3 B S	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1	3 A B B S 5 2 2 2 4 5 4 5 4 5 4 5 4 5 4 5 6 5 6 5 6 6 6 6	2 2 35 12 12 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	9 80 82 177 85 6 6 1	2	15 82 10 1 1 1 1	17 7 3	1		e 415016

[図4]

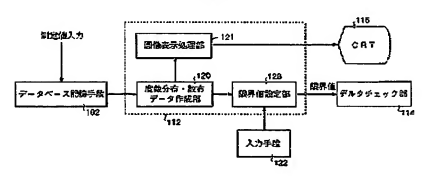
(a)

項目名	結果値	デルタチェック
N a T P	135.0	*

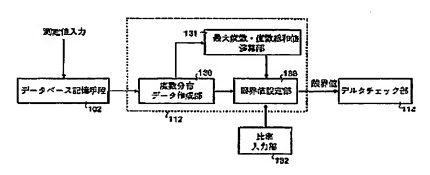
(b)

項目名	若果値	理由
N a T P	1 3 5. 0	デルタチェックエラー

[図6]



[210]



[図14]

(a) 単項目管理基準設定ルール

もし TP胚沿日数が28日以上 ならば TPT配位 4.5 もし TP延込日数が 7日以上 ならば TP下配伯 3.5 もし TP延込日数が 4日以下 ならば TP下配信 3.0

(b) デルタチェック設定ルール

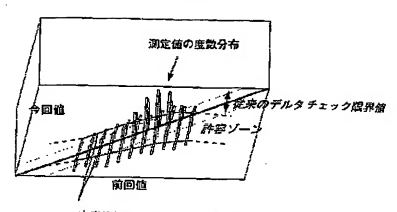
 もし
 TP前回情が素値
 かつ
 TP延辺自動が7日以下
 ならば
 TP上昇限界値
 0.8

 もし
 TP前回情が高値
 かつ
 市経退自動が7日以下
 ならば
 TP下部限界値
 1.8

 もし
 TP前回情が正常
 ならば
 TP上昇限界値
 1.2

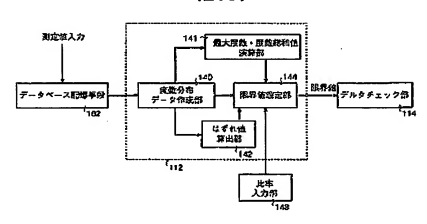
[図8] [図9] (a) tr.t OF COLUMN 85/F189 LŞ 7 42 lg: 50 6 S #3 16 2 25 80 21 10 1 SS do 45 M 1 29 (3) 7 4 19 ST 24 S ナセック研究器 120 WER O AL 3 25 G 65 J 15 & RS HILL NOW REE 2017-1616 10 0 1 9 20 06 210 066 662 455 3E 13 5 4 × 0000 × æ (4) × × 0 0 0 0 × × 70 Cout - 760 ECUP 1.5 153 **L**5 4UNL 4.6 Ø ă să \$242500\$3 0 1 1 2 35 8; \$37 255 157 40 8 \$

[2211]

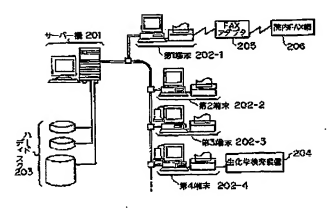


本実施例のデルタチェック眼界値

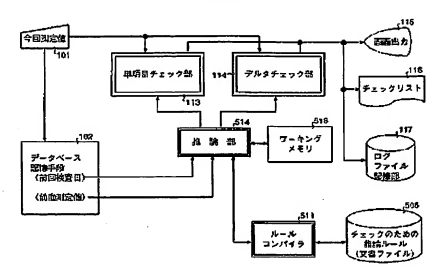
[212]



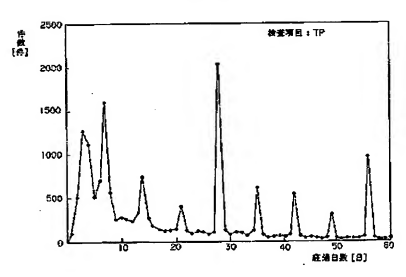
[図17]



[213]

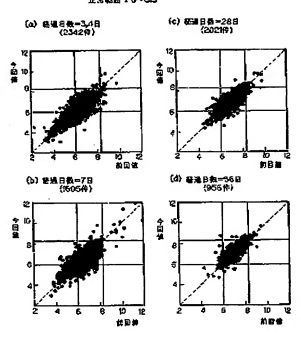


[図18]



[219]

検査項目:TP 正常転回:6~8.5



フロントページの続き

(56)参考文献

特闘 昭61-235753 (JP, A) 安部,川出,「検査データの点検・監視」臨床病理, Vol. 34, No. 9, 1986, p. 1010-1017 (昭61-8-25) 細蓋,久米,「信頼性保証のためのロジックチェック」,臨床検査, Vol. 37, No. 11, 1993 臨時増刊号、p69-73 (平5-10-30)

松田, 市原, 石田、妹屋, 「血液検査 データのコンピュータ解析 血液検査の 診断的コメント付き報告システム」, 臨 床病理, No July臨時増刊、p. 418-422. 1994 (平6-7-30)

(58)調査した分野(Int.Cl.®, DB名)

G06F 19/00 A61B 5/00 G01N 35/00 G06F 17/30 JICSTファイル (JOIS)